ЕЭК

БМКП

Сервис

Войти

Регистрационное удостоверение

Государственный реестр лекарственных средств

1	Номер ЛП-№(Дата переоформления (000056)-(PΓ-RU) 02.05.2023	Дата реги	страции 08.05.2020	A	ов.05.2025 ввод в гражданский оборот до	Дата решения 02.05.2023			
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Страна	рное общес	гво "Фармасинтез"	(АО "Фармасинтез")					
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Номидес®								
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Осельтамивир								
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности Условия хранения						
		текиретвенния форми	дозировка	Упаковки						
		капсулы	30 мг	 5 лет В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. 10 шт упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту 10 шт упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту 20 шт банки - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту 30 шт банки - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту 5 шт упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (5 шт.) - По рецепту 5 шт упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту 						
				5 лет В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.						
		капсулы	75 мг	 10 шт упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту 10 шт упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту 20 шт банки - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту 30 шт банки - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту 5 шт упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (5 шт.) - По рецепту 5 шт упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту 						
		капсулы	45 мг	5 лет	В защищенном от света мест	е, при температуре	не выше 25 град.			
				• 10 шт упаког	зки ячейковые контурные - п	ачки картонные (10	шт.) - По рецепту			

						 20 шт 6 30 шт 6 5 шт уг 	анки - пач анки - пач аковки яч	чейковые контурные (2 ики картонные (20 шт.) - ки картонные (30 шт.) - ейковые контурные - па ейковые контурные (2 и	По рецег По рецег чки карто	ту ту онные (5 шт.) -	По рецепту	·	
	Сведения о стадиях производства	№ п/ п	Стадия производст			а Производитель			Ap		Адрес производи	дрес производителя	
		1	1 Упаковщик/фасовщик (вторичная/третич упаковка)			третичная	Акционерное общество "Фармасинтез" (АО "Фармасинтез")				г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184		
6		2					Акционерное общество "Фармасинтез" (АО				г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184		
		3	3 Производитель (готовой ЛФ)				Акционерное общество "Фармасинтез" (АО "Фармасинтез")			О г. Ирі	г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184		
		4	4 Выпускающий контроль качества			Акционерное общество "Фармасинтез" (АО "Фармасинтез")			О г. Ирі	г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата		Показать инструкции										
8	Нормативная	N	№ п/п	HH 16 (0)	0005C) (PE DII) (Номер Н	ІД					менование	
	документация		1	JIII- N º(00	00056)-(PΓ-RU)-0	020523	2023 Номидес® Фармако-терапевтическая группа						
9	Фармако-терапевтическая группа		ивовирус	ные сред	ства системного	действия; пр		сные средства прямого		; ингибиторы н	ейраминидазы		
1.0	Анатомо-терапевтическая		Код АТ	·X				ATX					
10	химическая классификация	Ј05АН02 Осельтамивир											
	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование		Торг. наим.	Производитель		Адрес	Срок годности	Условия хране	Фармакоп. перечения статья / средс Номер НД веще		ит в ь нарк. в, псих. тв и их осоров	
11		Осельтамивир Осельтамивир фосфат			Эйсбрайт (Индия) Фарма Пвт.Лтд		Plot No. 116/117, KIADB Industrial Area, Jigani, Bangalore - 560105, India	4 года	В сухом, защищенном с света месте, п температуре н выше 25 град.	сте, при уре не 280316		,	
		Осельтамивир			Общество с ограниченной ответственностью "БратскХимСинтез"		Иркутская обл., г. Братск, жилой район Центральный, ул. Коммунальная, зд. 5A, стр. 2	4 года	В защищенно света месте, п температуре н выше 25 град.	ри	[
		Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП											1
12	Особые отметки	Наличие в лекарственном препарате наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года и Конвенцией о психотропных веществах 1971 года											